This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

2/7/5

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002201992

WPI Acc No: 1979-01173B/ 197901

lon exchange gp.-contg. polyfluorocarbon copolymer prodn. - by reacting copolymer contg. TFE, propylene and glycidyl vinyl ether units with sulphuric acid or metal bisulphate

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 53134088 A 19781122 197901 B

Priority Applications (No Type Date): JP 7748433 A 19770428

Abstract (Basic): JP 53134088 A

Prodn. comprises reacting a fluorocarbon copolymer composed of 40-70 mol. % TFE, 15-45 mol. % propylene and 5-30 mol. % glycidyl vinyl ether and a cpd. of formula HSO3M (where M is H, alkali metal or -NH4), to incorporate -SO3M gp. into side chain of glycidyl gp.

Prod. is crosslinked by adding to 100 pts. wt. a sulphonate fluorocarbon copolymer, 0.1-10 pts. wt. crosslinking agent, and crosslinking at a room temp. to 250 degrees C after being moulded.

The copolymer shows improved chemical-, oxidn.- and heat resistance, and is useful as a membrane in electrolytic industry.

/ 19日本国特許庁

公開特許公報

10特許出願公開

昭53—134088

⑤Int. Cl.²C 08 F 8/34

識別記号

每日本分類 26(3) F 114

庁内整理番号 6779-45 砂公開 昭和53年(1978)11月22日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 6 頁)

②特

顏 昭52-48433

20出 願

願 昭52(1977) 4 月28日

@発 明 者 小嶋宏明

横浜市神奈川区栗田谷62

⑩発 明 者 内野哲也

横浜市港南区笹下町4548-10

切出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

⑩代 理 人 弁理士 内田明

外1名

明 網 數

1, 発明 O 名称

イオン交換基含有フルオロ共重合体及びその 架機体の製造方法

2. 特許請求の範囲

- 1. 四フッ化エチレン40~70モル务。プロピレン15~45モル务。及びグリンジルビニルエーテル5~30モル务から構成されてなるフルオロ共重合体に、一般式 HSO₃M(但し、式中のMは、水来原子、アルカリ金属、又は -NH4を示す)で扱わされる化合物を反応せしめ、グリンジル基側鎖に -80₃M 基を導入することを特徴とするイオン交換基含有フルオロ共重合体の製造方法。
- 2. 重合開始時のモノマー混合物のモル比が、四フッ化エチレン,プロピレン,及びグリッジルビニルエーテルのそれぞれについて75~94モルタ,5~15モルタ,1~10モルルのであり、目つチャージモノマーのモル比

を 四 フ ツ 化 エ チ レ ン 4 0 ~ 7 0 モ ル 多 , ブ ロ ピ レ ン 1 5 ~ 4 5 モ ル 多 , グ リ ン ジ ル ピ ニ ル エ - テ ル 5 ~ 3 0 モ ル 多 と し て 共 重 合 せ し め る と と に よ り 符 ら れ る フ ル オ ロ 共 重 合 体 を 使 用 す る 特 許 餅 求 の 範 囲 第 1 項 記 載 の 製 造 方 法 。

- 3. 重合開始源として過硫酸アンモニウムー酸性亜硫酸ナトリウムの組合せを用いて反応温度50~100℃で四フッ化エチレン。プロピレン。及びグリシジルビニルエーテルを乳化共原合せしめることにより得られるフルオロ共原合体を使用する特許請求の範囲第1項又は第2項記載の製造方法。
- 4. 重合的始級として過磁酸アンモニウムーチ オ融酸ナトリウムー鉄塩系のレドックス触球 を用いて反応温度 0 ~ 5 0 ℃ で四フッ化エチ レン, ブロピレン, 及びグリシシルビニルエ ーテルを乳化共取合せしめることにより得か れるフルオロ共重合体を使用する特許請求の 範囲第1項又は第2項記載の製造方法。
- 5. 共重合反応圧力としてゲージ圧で5~100

ky/calを採用する特許請求の範囲第2項,第 3項,又は第4項配載の製造方法。

- 6. フルオロ共重合体中のグリンジル基1モル に対して、化合物 HSO₃M を 0.3 モル以上の割 合で反応させる特許請求の範囲第1項記數の 製造方法。...
- 7. 化合物 HBO₃M が亜硫酸水素ナトリウム又は カリウムである特許餅求の範囲第 1 項記載の 製造方法。
- 8. 化合物 HSOs M が 亜硫酸水 米 アンモニウムである特許請求の範囲第 1 項配敏の製造方法。
- 9. 化合物 H80₅M が更碳酸である特許請求の範囲第1項記載の製造方法。
- 10. フルオロ共重合体と化合物 HSO₅M とを溶液 状態で触媒存在下に 3 0~1 5 0 C の温度で 反応させる特許請求の 紀囲第 1 項記數の製造 方法。
- 11. 触媒として第4級アンモニウム塩を使用する特許請求の範囲第10項記載の製造方法。12. スルホン化されたフルオロ共重合体100

の向上が要求されてきており、例えばアルカリ界ではなける隔膜材として優れたかける隔膜材として優れたのが必要とるれている。また、粒状のイオン交換体としても、有敏物などの付着による性能の低下を配の如きにより処理再生する方法がとられ、前記の如き化学的安定性が要求されている。

特別 1253-134088(2) 重量部に対し、架機剤 0.1 ~ 1 0 重量部を加

え、成形役、室温~250℃の温度で架橋することを特徴とする架橋体の製造方法。

- 13. 架橋剤が第三級アミン又はその塩である特 許請求の範囲第 1 2 項記載の製造方法。
- 14. 架態剤が第三級 アミン又は その塩と 分子内 に 1 個以上の -0H 基を含有するヒドロキン化 合物との組合せである特許 請求の範囲第 1 2 項記載の製造方法。
- 15. 架協剤が芳香族ポリアミン又はその塩である特許請求の範囲第 1 2 項記載の製造方法。
 3. 発明の詳細な説明

本 結明は、イオン交換基 含有フルオ ロ共 重合体及びその架循体の 製造方法に関し、 更に 詳しく 言えば、 特定フルオロ共 重合体 とスルホン酸 類との反応により 側鎖に -50 gM 基 から なる イオン交換基 含有フルオロ共 重合体の 製造方法に関するものである。

イオン交換体は、最近特にその化学的安定性

かくして、本発明は、前記知見に遊いて完成されたもの「であり、四フッ化エチレン40~70モルラ、プロピレン15~45モルラ、及びグリンジルピニルエーテル5~30モルラから構成されてなるフルオロ共重合体に、一般式HSO3M(但し、式中のMは、水素原子、アルカリ金属、又は「NH4を示す)で表わされる化合物を反応せしめ、グリンジル基側紙に「SO3M 基を導入することを特徴とするイオン交換基合有フルオロ共重合体の製造方法を新規に提供するものである。

本発明において、原料のフルオロ共東合体は、 特顧昭 5 1 - 1 5 0 3 6 0 号明細書などに記載 されている方法などにより容易に製造され得る ものであり、四フツ化エチレン 4 0 ~ 7 0 モル 第, ブロピレン 1 5 ~ 4 5 モル 5 , 及びグリン ジルビニルエーテル 5 ~ 3 0 モル 5 から 次 成 さ れてなる共東合体が採用される。 油して、 グリ シッルビニルエーテルの 含有量が余りに少な過 ぎる場合には、目的とするイオン交換体として のイオン交換容量が不充分となり、また余りに 多過ぎる含有量の場合には、耐熱性、耐薬品性 抗酸化性などに対して不利となると共に、原料 コストが高くなり好ましくない。四フッ化エチ レン及びブロピレンの含有量については、耐熱 性、耐薬品性、その他入手の容易性などから前 記範囲を選定するのが望ましい。

も良く、乳化な合においては多弗素化あるいは 多弗米化塩器化アルキル系の分散剤などが好ま しく採用され得る。而して、かゝる慇潤重合や 乳化重合においては、塩素化炭化水素。 化水紫。トリクロロトリフルオロエタン。 第3 級プタノールの如き分散安定剤。反応促進剤そ の他が適宜採用可能である。更に、過酸化物。 アン化合物、過硫酸塩の如き魚合開始剤の採用 が可能であるとともに、コバルト-60 からの 7般の如き配離性放射線照射によって共竄合反 応を行なつても良い。水性媒体中での食合の場 合、例えば50~100で程度の温度で5~ 200kg/cnl程度、特に5~100kg/cnlの圧 力で実施可能である。又、レドックス系開始剤 などにより-20℃~+50℃程度の低温度の 採用も可能である。尚、共重合反応は、回分式。 半連続式。又は連続式など適宜操作によつて実 施され得るものであり、目的あるいは採用する 夏台方式などに応じて、 積々の重合条件、重合 操作。重合裝置などを適宜選定するのが超まし

して、原料フルオロ共頂合体の分子最については、 膜材とした場合などの機械的強度などの観点から通常 3 万程度以上とするのが気ましく、

特別 图53-134088(3)

点から通常 3 万程度以上とするのが望ましく、また契膜時などにおける成形加工性及びイオン交換体としての各種物性の両面を同時に満足するためには、あまり高すぎてもいけない。例えば、5~15万程度の分子最を有するフルオロ

共重合体を採用するのが窺ましい。

v .

本発明においては、前記の如き特定フルオロ 共貮合体が、一般式 HSO₃M (但し、式中の M は、 水素原子。アルカリ金属。又は-NH。を示す)で 表わされるスルホン酸倒と反応せしめられる。 スルホン酸類としては、H280g, NaH80g, KH803, NH4H803 などが例示され、好ましくは M がアルカリ金属である NaHBO3 など、 が採用される。特定スルホン酸類の使用量は、 原料フルオロ共真合体のグリシジルビニルエー テル含有量、目的とするイオン交換体のイオン 交換智量などに応じて好適範囲が選定され得る が、通常は所望値よりも過剰量で採用される。 一般的には、フルオロ共重合体中のグリシジル 越1モルに対して、スルホン酸銀を 0.3 モル以 上、好ましくは 0.5~5モル程度の割合で反応 させるのが説ましい。

フルオロ共は合体とスルホン酸類との反応は、 微々の手段、操作、条件、装置などで実施され 得るが、可及的に均一な反応が行なわれるよう

. 7

而して、フルオロ共重合体とスルホン酸類の 反応は、通常30~150℃、好ましくは50~100℃程度の温度で容易に進行し、1~48時間、好ましくは3~12時間程度の反応

フルオロ共風合体の設層部のみをイオン交換体

とするよりな場合には、これらをスルホン酸類

水溶液中に設置するなどにより反応させても良

いことは勿論である。

なく、親ましくは後述の架橋反応の容易性などを考慮して、グリンジル基の一部を残留させて おいてもよい。かくして得られるスルホン化フ ルオロ共真合体は、目的に応じて粒状物、膜状 物などに成形加工され得る。

 特開昭53-134088(4)

M 銀 に 変 える こと が 出 来 る。
OCH g CH - CH g S O 3 M
OR
か > る ス ル ホ ン 化 反 応 は 、 フ ル オ ロ 共 重 合 体 中
の グ リ ン ジ ル 基 全 量 に つ い て 行 な われる 必 毀 は

いても硬化可能であり、硬化速度が大きく且つ 交叉結合の熱安定性に優れた硬化物を与え得る ものである。

例えば、第三級アミン類としては、ペンジル ジメチルアミン、ローメチルペンジルジメチル アミン、 ジメチルアミノメチルフェノール、ト リス(ジメチルアミノメチル)フエノール,ジ エチルアミノプロピルアミン。ドーアミノエチ ルピペラジン、エチルメチルイミダゾール。ト リエチレンジアミン。 N. N - ヒス(アルキル) ピペラジン。 4,4-トリメチレンジピリジン。 2.3-ピス(2-ピリジル)- 5.6 -ジヒドロ ピラジン、 N - エチルモルホリン、 1,8 - ジア ザービシクロ(540)ウンデセン・7及びそ の塩などが挙げられる。また、からる第三級ア ミン類と組合せて用いられるヒドロキシ化合物 としては、オクタノール、シクロヘキサノール、 フェノール。エチレングリコール。プロピレン グリコール、ポリエチレングリコール。ポリブ ロピレングリコール。ヒドロキノン, カテコー

特别 图53-134088(5)

ル, レゾルシノール, 22-ビス(4-ヒドロ ·キシブエニル·) ブロパン [ピスフェノール A] , 1.3.5 - トリヒドロキシペンセン、ジヒドロキ シナフタレン。 も 4 - ジヒドロキシジフェニル。 44-シヒドロキシスチルベン。22-ビス(4 ニモドロキシフェニル)ブタン(ヒスフェノー ルB], 24 - ジヒドロキシベンソフェノン,. 2.4 - ジヒドロキシ安息香酸。 4.4' - ジヒドロ キシジフエニルスルホン。 2 - メチルレゾルシ ノール。トリメチロールアリルオキシフェノー ル, トリス(4-ヒドロキシフェニル)メタン などがある。また上記以外の架幅削、例えば芳 香族ポリアミン等も交叉結合の化学的な安定性 がやゝ劣るが同椒に用いられ得る。好ましい芳 香族ポリアミンとしては、キシリレンジアミン, メタフエニレンジアミン, ジアミノジフェニル メタン。シアミノジフェニルスルホンなどがあ る。更に脂環族、複素環族ポリアミンとして、 メンタンジアミン, ピスアミノブロピルテトラ オキサスピロウンデセンなども使用可能である。

·3.

陽極室に塩化アルカリ水溶液を供給して電解し、 陰極室から水酸化アルカリを得る所謂二室型槽 の遅転が可能である。又、粒状イオン交換樹脂 として、充填塔等による汎用イオン交換装配に 用いることも可能である。

次に、本発明の契施例について、更に具体的に脱明するが、からる説明によつある。尚し、以下されるものでないことは勿論容量は、次交換倒にの実施例におけるイオン交換で発出する。のは、の表がのでは、ののでは、なるを体中に、窒息で2日間がより、なるを体中に、窒息で2日間がより、ないののでは、なるを体中に、窒息で2日間がより、ないののである。

参考例 1 (原料フルオロ共重合体の合成) 1 人の就拌機付オートクレーブに、脱酸素水 以上の様にして、イオン交換菇含有フルオロ 共旗合体が円滑有利に得られる。イオン交換体 低は、イオン交換体の使用目的などに応じて広 範囲に選定され得るが、アルカリ循門隔膜用イ オン交換膜とする場合などには、0.5~4ミリ 当量/グラム・乾燥樹脂の範囲から選定される。

本発明のイオン交換を含有すると、各種ののでは、なり、日本のでは、なり、日本のではは、日本のではは、日本のでは、日本のでは、日本のではは、日本のでは、日本のでは、日本のでは、日本のではは、日本のではは、日本のではは、日本のではは、日本のではは、日本のでは

5008, 第3級ブタノール608, パーフルオロオクタン酸アンモニウム 2.98, 過硫酸アンモニウム 1.58, チオ硫酸ナトリウム 0.48, 硫酸第1鉄 0.39を仕込む。契に、水酸化ナトリウム 0.159を加えて水相の門を 9.5 に制節する。オートクレーブ内を N2 優勝 弦、 グリシジルビニルエーテル (以下、 Q V E) 3.68 (0.036 モル), ブロビレン (以下、 P) 2.6 タ (0.06 3 モル), 及び四フツ化エチレン(以下、 4 F) 8 0 9 (0.80 モル)を自動圧により仕込む。

次に、300 rpm で機拌を開始し、オートクレープ内の温度を35℃に昇温する。反応が開始して圧力が下りはじめたち、25 km/cdの一定圧になるように、4 F / P / G V E が55 / 30/15のモル比のモノマー混合ガスをチャージして8時間反応を続ける。反応終了後未反応モノマーをパージしラテックスを抜出し、1% CaCl2 水溶液で凝集後、洗浄。乾燥し、90.2 P の共紅合体を存た。

``特開昭53-134088(6)

得られた共取合体は、NMR による分析から
4 F/P/GVE がモル比で 5 6/2 6/1 8
の組成を有する共原合体であり、またこの共竄 合体の数平均分子量は 8.8 万であつた。

実施例1

- 参考例 1 で待られた 4 F - F - GVE 共重合体 8 2 6 9 を 5 0 0 9 のテトラヒドロフランに 密解し、 微粉状の NaHSO₃ 1 5 9 及びトリエチルペンジルアンモニウムクロリド 0.3 4 9 と水1 0 9 とからなる溶液を加える。 7 0 ℃ で 8 時間 反応せしめた後、 反応液に 1 0 0 9 の水を加え、 析出した共重合体を充分に 水洗し、 乾燥する。 その結果、 9 2 1 9 のスルホン化共取合体 が得られ、 NaHBO₃ の反応率は約 6 0 % であつた。

かくして得られるスルホン化共集合体 1 0 0 重量部に対し、ヒドロキノン 1 重量部及びトリス(ジメチルアミノメチル)フェノール 1 重量 部をロールで配合後、ブレス又はカレンダーロールにより成膜し、更に 1 6 0 ℃ で 2 時間架橋 代理人 内 田 明代理人 荻 原 高 一